# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

05-279535

(43)Date of publication of application: 26.10.1993

\_\_ .....

(51)Int.Cl.

C08L 27/12 C08F259/08

C08K 5/13 C08K 5/14

(21)Application number: 04-079769

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing: 01.04.1992

(72)Inventor: KASAHARA MICHIO

IKEDA KOYO

# (54) VULCANIZABLE FLUOROELASTOMER COMPOSITION

# (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject composition markedly improved in heat aging resistance and compression set at high temperatures by adding a specified phenolic antioxidant to a vulcanizable peroxide-vulcanizable fluoroelastomer composition.

CONSTITUTION: This composition comprises a peroxide-vulcanizable fluoroelastomer, an organic peroxide, a polyfunctional covulcanizer and a phenolic antioxidant containing 1-4 hydroxyphenyl groups each containing 1 or 2-butyl groups in the molecule. The

fluoroelastomer may be one containing bromine or iodine at the molecular terminals or in the main chain and therefore being vulcanizable with an organic peroxide. An example of a process for effectively introducing iodine into the molecular terminals comprises using an iodine compound as a chain transfer agent. An example of a known process for introducing bromine or iodine into the main chain comprises using a crosslinking monomer containing bromine or iodine.

yped (002) L4

Blas is keep all for the the

## \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

# CLAIMS

# [Claim(s)]

[Claim 1](a) Fluorine-containing elastomer in which peroxide vulcanization is possible, (b) organic peroxide, (c) A fluorine-containing elastomer vulcanization constituent containing a phenolic antioxidant which contains four hydroxyphenyl groups with a polyfunctional co-cross-linking agent, 1, or two tert-butyl groups from 1 in one molecule.

[Claim 2](a) The fluorine-containing elastomer vulcanization constituent according to claim 1, wherein an ingredient is fluorine-containing elastomer containing bromine or iodine in which peroxide vulcanization is possible.

[Translation done.]

\* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

## DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Industrial Application] This invention relates to the new vulcanization constituent of fluorinecontaining elastomer. If it says in more detail, this invention relates to the peroxide vulcanization fluorine-containing elastomer vulcanization constituent which improved heatresistant aging nature and hot sealing nature, having outstanding tractive characteristics equivalent to publicly known peroxide vulcanization fluorine-containing elastomer vulcanizate, heat resistance, and chemical resistance conventionally.

# [0002]

[Description of the Prior Art]The fluorine-containing elastomer vulcanizate which vulcanizes by peroxide, Since it has the feature that chemical resistance is substantially superior to the fluorine-containing elastomer vulcanizate which vulcanizes with the polyol compound which is in use now, It is used for an O ring, a gasket, an oil seal diaphram, a hose, a roll, a web material, etc. which carry out direct contact to acid or a base especially in various kinds of industrial fields, for example, general instrument industry, a public nuisance relative department, a car, a marine vessel, an airplane, the hydraulic equipment, etc. However, the fluorine-containing elastomer which performs peroxide vulcanization, Since it has the essential fault that the point constructing a bridge is easy to be cut under a not less than 200 \*\* elevated temperature by oxygen, heat-resistant aging nature and hot compression set-proof nature are inferior to the fluorine-containing elastomer vulcanizate vulcanized with the polyol compound. Then, the environment which can be used was restricted and the frequent parts replacement was required.

[0003]

[Problem(s) to be Solved by the Invention]The purpose of this invention has heat-resistant aging nature and hot compression set-proof nature in providing the peroxide vulcanization

fluorine-containing elastomer vulcanization constituent improved substantially, having outstanding tractive characteristics equivalent to publicly known peroxide vulcanization fluorine-containing elastomer vulcanizate, chemical resistance, etc. conventionally. [0004]

[Means for Solving the Problem]As a result of repeating research wholeheartedly, this invention persons find out that a vulcanization constituent which blends a specific phenolic antioxidant with a peroxide vulcanization fluorine-containing elastomer vulcanization constituent suits said purpose, and came to complete this invention based on this knowledge. Namely, fluorine-containing elastomer which this invention can (a) peroxide vulcanize, (b) Containing a phenolic antioxidant which contains four hydroxyphenyl groups with organic peroxide, (c) polyfunctional co-cross-linking agent, 1, or two tert-butyl groups from 1 in one molecule is related with a fluorine-containing elastomer vulcanization constituent which carries out the feature.

[0005]Fluorine-containing elastomer used as a (a) ingredient in a fluorine-containing elastomer vulcanization constituent of this invention, Fluorine-containing elastomer which comprises a tetrafluoroethylene unit by vinylidene fluoride unit, hexafluoro propene unit, and a case, Fluorine-containing elastomer which comprises a vinylidene fluoride unit, a perfluoro vinyl ether unit, and a tetrafluoroethylene unit, It is fluorine-containing elastomer, a fluoro FOSUAZEN elastomer, etc. which comprise a vinylidene fluoride unit by perfluoro vinyl ether, fluorine-containing elastomer which comprises a tetrafluoroethylene unit and a tetrafluoroethylene unit, propylene unit, and a case. Fluorine-containing elastomer may contain bromine or iodine in an end of polymer, or a main chain in order to enable organic peroxide bridge construction. As a method of introducing iodine to an end of polymer, a method (JP,63-41928,B, JP,60-221409,A) of using an iodine compound as a chain transfer agent is effective. It is known that introduction of bromine to a main chain and iodine will use a constructing

[0006]As an example of fluorine-containing elastomer of this invention, A product made from an E eye E. I. du Pont de Nemours DE NIMOASU and company "Viton GF", "Viton VTR-5927", the "Viton GLT", the "Viton GFLT." A product made from the Minnesota Mining & Manufacturing company "flow rel FLS-2690", A product made from a MONTEJISON Espy ray "Tecnoflon P2", "Tecnoflon P40", "DAIERU G-801" by Daikin Industries, LTD., "DAIERU G-901", "DAIERU G-901", "DAIERU G-901", "Aipe Lu F", "AFURASU 150" by Asahi Glass Co., Ltd., "AFURASU 200", "Myra Flon FR-6140" by Asahi Chemical Industry Co., Ltd., "Myra Flon FR-6340", "Myra Flon FR-6350", "Myra Flon FR-6360", etc. are mentioned.

bridge point monomer containing bromine and iodine.

[0007](b) Organic peroxide in which organic peroxide of an ingredient generates a peroxide radical under vulcanization conditions is used. For example, 1.1-bis(tert-butylperoxy)-3, 5, and

5-trimethylcyclohexane, 1,1-bis(tert-butylperoxy)cyclohexane, 2,2-bis(tert-butylperoxy)octane, An n-butyl 4,4-screw (tert-butylperoxy) is disclosed and RATO, 2,2-bis(tert-butylperoxy)butane, 2,5-dimethylhexane 2,5-dihydroxy peroxide, Di-tert-butyl peroxide, tert-butyl cumyl peroxide, JIKUMIRU peroxide, alpha, and alpha'-bis(tert-butylperoxy m-isopropyl)benzene, 2,5-dimethyl-2,5-JI (tert-butylperoxy) hexane, The 2,5-dimethyl-2,5-JI (tert-butylperoxy) hexane, 2,5-dimethyl-2,5-JI (tert-butylperoxy) hexane, tert-butylperoxy maleic acid, tert-butyl-oxylisopropyl carbonate, etc. mention, and it is \*\*\*\*. A blending ratio of an organic peroxide ingredient in a fluorine-containing elastomer vulcanization constituent of this invention is usually 0.1 - 3 weight section preferably 0.05 to 5 weight section to (a) ingredient 100 weight section.

[0008]A polyfunctional co-cross-linking agent of an ingredient, for example (c) Triaryl cyanurate, TORIMETARIRU isocyanurate, triallyl isocyanurate, triacrylformal, Triallyl trimellitate, N,N'-m-phenylene bis maleimide, diallyl phthalate, tetraallyl terephthalamide, tris (diaryl amine)-s-triazine, a phosphorous acid triaryl, N,N-diarylacrylamide, etc. are mentioned. A blending ratio of a polyfunctional co-cross-linking agent in a fluorine-containing elastomer vulcanization constituent of this invention is usually 0.2 - 6 weight section preferably 0.1 to 10 weight section to (a) ingredient 100 weight section.

[0009](d) An ingredient is a phenolic antioxidant which contains four hydroxyphenyl groups with 1 or two tert-butyl groups from 1 in one molecule, For example, tris (3,5-di-tert-butyl-4hydroxybenzyl) isocyanurate, 1,3,5-trimethyl 2,4,6-tris(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) benzene, pentaerythrityl tetrakis [3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl) propionatel Triethylene glycol screw [3-(3-tert-butyl-5-methyl-4-hydroxyphenyl) propionate] 1,6-hexane \*\*\*\*\*\*\* [3-(3.5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl) propionatel N.N-hexane methylenebis (3.5-di-tert-butyl-4hydroxyhydronalium thinner MAMIDO), 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl phosphonate diethyl ester, bis(3,5-di-tert-butyl-ethyl 4-hydroxybenzylphosphonate)calcium, a N.N-screw [3-(3,5-ditert-butyl-4-hydroxyphenyl) propionyll Hydrazine, a 2,2-thio-diethylenescrew [3-(3,5-di-tertbutyl-4-hydroxyphenyl) propionatel 2.4-bis(n-octylthio)-6-(4-hydroxy-3.5-di-tert-butylanilino)-1.3.5-triazine, Octadecyl-3-(3.5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl) propionate etc. are mentioned. and especially a desirable thing is tris (3.5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) isocyanurate. Two or more sorts may be combined for these. A blending ratio of the (d) ingredient in a fluorinecontaining elastomer vulcanization constituent of this invention is usually 0.2 - 5.0 weight section preferably 0.1 to 10 weight section to (a) ingredient 100 weight section. The (d) ingredient of this invention is in this range in order for tensile strength of vulcanizate to fall substantially, if improvement in heat-resistant sufficient in less than 0.1 weight section is not obtained but ten weight sections are exceeded.

[0010]In a fluorine-containing elastomer vulcanization constituent of this invention furthermore, if needed Other ingredients, for example, carbon black, the Austin black, Graphite, silica, clay,

other mold goods now, etc. can also be used.

calcium, fatty acid AMAIDO, low molecular weight polyethylene, silicone oil, silicone grease. stearic acid, and calcium stearate - and, [ stearic acid mug ] Can blend bulking agents, such as aluminum stearate, zinc stearate, a titanium white, and red ocher, processing aid, a plasticizer, colorant, etc., and as an acid-accepting agent, For example, lead oxide, the second lead of phosphorous acid, magnesium oxide, a zinc oxide, a calcium oxide, calcium hydroxide, a hydrotalcite compound, etc. may be blended, moreover -- if it is a range which does not deviate from main point of this invention -- a conventionally publicly known vulcanizing agent and a rubber accelerator -- one sort -- or two sorts may be blended. [0011]Thus, a method of putting into a mold, pressurizing, vulcanizing primarily and subsequently vulcanizing secondarily, for example after kneading, as a vulcanization method of an obtained fluorine-containing elastomer vulcanization constituent, with an open sand mold kneading roll or direct vent type kneading rolls (a Banbury mixer, a pressure type kneader, etc.) is mentioned. Generally, as conditions for secondary vulcanization of the range of the pressure 20 - 150 kg/m<sup>2</sup>, temperature of 120-250 \*\* and the range of time 0 to 48 hours are adopted as conditions for primary vulcanization for temperature of 120-200 \*\*, the time 1 - 180 minutes. How to vulcanize as other vulcanization means, after carrying out preforming, such as ejection or extrusion. Or ketone, such as methyl ethyl ketone and acetone, ethyl ether, A solution or dispersion liquid through one sort or two sorts or more, such as ether, such as a tetrahydrofuran, can be adjusted, and a method of covering and vulcanizing a surface top of

diatomite, tale, wollastonite, Calcium carbonate, a calcium silicate, calcium fluoride, barium sulfate. Sulfone compounds, phosphoric ester, fatty amine, higher-fatty-acid ester. Fatty acid

[0012]

[Example]Next, although an example explains this invention still in detail, this invention is not limited at all by these examples. The physical properties of the fluorine-containing elastomer vulcanization constituent were searched for by the method shown below.

paper, textiles, a film, a sheet, a board, a tube, a pipe, a tank, a large sized container, and

- (1) The hardness [JIS-A] of vulcanizate, 100% tensile stress Tensile strength and elongation were measured according to JIS-K6301.
- [0013](2) Compression set used P-24 of the O ring for dynamic usage specified to JIS-B2401, and measured it according to ASTM-D1414 on the conditions of 200 \*\*x 70 hours.
- (3) The hot wind heat aging test was measured on the conditions of temperature.[ of 230  $^{**}$  ] x 168 hours according to JIS-K6301.

[0014]

[Example 1] A vinylidene fluoride unit / hexafluoro propene unit / tetrafluoroethylene unit is comprised, The fluorine contents containing the iodine which can serve as a point constructing a bridge twist 68% of the weight of "Myra Flon FR-6350" 100 weight section around an open

sand mold kneading roll, and scour "Sir Max N-990" 20 by CANCARB weight section, and "KYOWAMAGU 30" 3 by Kyowa Chemical Industry Co., Ltd. weight section. Next, triallyl isocyanurate "TAIC" 4 by Nippon Kasei Chemical Co., Ltd. weight section, After scouring organic peroxide "par hexa 25B-40" by Nippon Oil & Fats Co., Ltd. 3.75 weight section, tris (3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) isocyanurate 1.0 weight section is scoured, and it was neglected overnight and made to ripe as it is.

[0015]Then, after performing re-kneading, it put into the metallic mold, and the press cure was fabricated at the temperature of 160 \*\* to the deed sheet and the O ring for 10 minutes. Subsequently, it took out from the metallic mold, it heated within the air circulation type furnace with a temperature of 180 \*\* for 4 hours, secondary vulcanization was completed, and various examinations were done. Thus, the normal-state physical properties of the obtained vulcanization molding thing, compression set, and a hot wind heat aging test are shown in Table 1.

[0016]

[Example 2] Various examinations were done like Example 1 except making tris (3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) isocyanurate 1.0 weight section into 2.0 weight sections. A result is shown in Table 1.

[0017]

[Example 3] Various examinations were done like Example 1 except making tris (3,5-di-tertbutyl-4-hydroxybenzyl) isocyanurate 1.0 weight section into 3.0 weight sections. A result is shown in Table 1.

[0018]

[Example 4] Various examinations were done like Example 1 except making tris (3,5-di-tertbutyl-4-hydroxybenzyl) isocyanurate 1.0 weight section into 5.0 weight sections. A result is shown in Table 1.

[0019]

[Comparative example 1] Various examinations were done like Example 1 except not using tris (3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) isocyanurate 1.0 weight section. A result is shown in Table 1.

[0020]

[Example 5] Tris. 3. It is made to be the same as that of Example 1 except using 1,3,5-trimethyl 2,4,6-tris(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) benzene 2.0 weight section instead of 5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl isocyanurate 1.0 weight section. Various examinations were done. A result is shown in Table 2.

[0021]

[Example 6] It is pentaerythrityl tetrakis instead of tris (3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) isocyanurate 1.0 weight section. [3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl) propionate] Various

examinations were done like Example 1 except using 2.0 weight sections. A result is shown in Table 2.

[0022]The example which blended the phenolic antioxidant of this invention with fluorinecontaining elastomer in which peroxide vulcanization is possible has a change in physical properties smaller than the comparative example which does not use a phenolic antioxidant in a hot wind heat aging test, and hot compression set-proof nature is improved substantially. It is in \*\* that constructing bridge point cutting by oxygen is difficult to take place.

[0023] [Table 1]

[Table 1]					
	実施例	実施例	実施例	実施例	比較例
	•			_	
常態物性					
100%引張応力(kgf/cm²)	37	39	41	41	45
引張強さ(kgf/c m²)	237	238	223	218	240
伸び(%)	365	375	350	360	355
硬き [JIS-A] (pts)	69	71 -	73	73	70 .
熱風加熱老化試験 230°C×168時間					
100%引張応力変化率(%)	-6	-3	-8	+3	-22
引張強さ変化率(%)	-39	-35	-28	-23	-53
伸び変化率(%)	+13	+13	+10	+11	+20
硬さ変化 [JIS-A] (pts)	. +2	+1	0	-1	+3
<u>圧縮永久ひずみ</u> 200℃×70時間(%)	30	30	30	29	39

[0024] [Table 2]

# 100251

[Effect of the Invention]The heat-resistant aging nature which was a fault of the fluorine-containing elastomer vulcanization constituent which the fluorine-containing elastomer vulcanization constituent in which peroxide vulcanization of this invention is possible can peroxide vulcanize [ publicly known ] conventionally, and a hot seal characteristic are improved substantially. Therefore, since it will become possible to hold sealing nature over a long period of time if it is used as seal parts, such as an O ring, a life cycle becomes long substantially and industrial value is very high.

[Translation done.]

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出額公開番号

# 特開平5-279535

(43)公胸日 平成5年(1993)10月26日

(51) Int.Cl.5	識別記号	庁内整理器号	FI	技術表示箇	所
C08L 27/12	LGL	9166-4J			
C 0 8 F 259/08	MQJ	7142-4 J			
C08K 5/13	KJJ	7242-4 J			
5/14	KJJ	7242-4 J			

## 審査請求 未請求 請求項の数2(全 6 頁)

<b>特額平4-79769</b>	(71)出額人	000000033		
		旭化成工業株式会社		
(22)出職日 平成4年(1992)4月1日	大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号			
	(72)発明者	笠原 道生		
	1	宫崎県延岡市旭町6丁目4100番地	旭化成	
		工業株式会社内		
	(72)発明者	池田 幸祥		
		宮崎県延岡市旭町6丁目4100番地 工業株式会社内	想化成	
		平成4年(1992) 4月1日 (72)発明者	現代成工業株式会社 平成4年(1992) 4月1日 (72)発明者 空原 選生 宮崎県延岡市肥町6丁目4100番地 工業株式会社内 (72)発明者 出田 幸存 2回県延岡市肥町6丁目4100番地 電場延岡市肥町6丁目4100番地 電場延岡市肥町6丁目4100番地	

## (54) 【発明の名称】 含フッ楽エラストマー加磁組成物

## (57)【要約】

【構成】 (a) パーオキサイド加値可能な含フッ楽エラストマー、(b) 有機過能化物、(c) 多官能性共興 規熱、(d) 1又は2銀のtertープチル基を持つと ドロキンフェニル基を1分テ中に1から4個合むフェノール系能化防止期、を合有することを特徴とする合フッ 素エラストマー加速組成物。

【効果】 従来のパーオキサイド加速可能な合フッ潔エ ラストマー加速能点物の火水であった耐熱を化性と高級 におけるシール特性が大幅に変きれ、ロリング等のシ ール都品として、長期間にわたってシール性を保持する ことができるので、製品券命が大幅に長くなり工業的価 傾ば極めて高い。

#### [特許請求の範囲]

[蕨求項1] (a) パーオキサイド加硫可能な含フッ 表エラストマー、(b) 有機過酸化物、(c) 名官能性 共架橋剤、(d) 1又は2個のtertープチル基を袴 つヒドロキシフェニル基を1分子中に1から4個含むフ エノール系酸化防止剤、を含有することを特徴とする含 フッ素エラストマー加硫組成物。

【商求項2】 (a) 成分が泉裏又はヨウ雲を含有する パーオキサイド加張可能な含フッ窓エラストマーである ことを特徴とする薪求項1配載の含フッ素エラストマー 10 位及び場合によりテトラフルオロエチレン単位から成る 加勒组成物。

#### [発明の詳細な説明]

## [0001]

【蹇業上の利用分野】本発明は含フッ套エラストマーの 新規な加磁組成物に関するものである。さらに詳しくい えば、本祭明は従来公知のパーオキサイド知確含フッ素 エラストマー加磁物と同等の優れた引張特性、耐熱性、 耐薬品性を有しながら耐熱を化性と高温におけるシール 性を改良したパーオキサイド加硫含フッ楽エラストマー 加砂組成物に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】パーオキサイドで加蔵を行う含フッ素エ ラストマー加磁物は、現在主流となっているポリオール 化合物で加硫を行う含フッ素エラストマー加硫物より耐 薬品性が大幅に優れているという特長を有するため、各 種の工業分野、例えば一般機械工業、公舎関連部門、自 動車、船舶、航空機、油圧機器などにおいて、特に、酸 や塩基と直接接触するようなOリング、ガスケット、オ イルシール、ダイヤフラム、ホース、ロール、シート材 加破を行う含フッ素エラストマーは、200℃以上の高 温下で酸素によって架構点が切断されやすいという本質 的な欠点を持つため、ポリオール化合物で加強した含つ ッ素エラストマー加硫物より耐熱変化性と高端における 耐圧縮永久ひずみ性が劣る。そこで、使用できる環境が 制限されていたり、頻繁な部品交換が必要であったりし た。

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、従来 公知のパーオキサイド知磁含フッ製エラストマー加磁物 40 と同等の優れた引張特性、耐薬品性などを有しながら耐 熱老化性と高温における耐圧縮水久ひずみ性が大幅に改 良されたパーオキサイド加磁含フッ素エラストマー加硫 組成物を提供することにある。

## [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意研究を 重ねた結果、パーオキサイド加硫含フッ素エラストマー 加硫組成物に特定のフェノール系酸化防止剤を配合して 成る加硫組成物が前配目的に適合することを見出し、こ

ち、本発明は、(a) パーオキサイド加硫可能な含フッ 素エラストマー、(b) 有機過酸化物、(c) 多官能性 共架維制、(d) 1 又は2 幅の tert-ブチル基を持 つヒドロキシフェニル基を1分子中に1から4個含むフ エノール系酸化防止剤、を含有することを特徴をする含 フッ素エラストマー加硫銀成物に関する。

[0005] 本発明の含フッ森エラストマー加硫級成物 において (a) 統分として用いる合フッ塞エラストマー は、フッ化ピニリデン単位とヘキサフルオロプロペン単 含フッ素エラストマー、フッ化ビニリデン単位とパーフ ルオロピニルエーテル単位とテトラフルオロエテレン単 位から成る含フッ素エラストマー、パーフルオロビニル エーテルとテトラフルオロエチレン単位から成る含フッ 素エラストマー、テトラフルオロエチレン単位とプロピ レン単位及び場合によりフッ化ピニリデン単位から成る 含フッ索エラストマー、フルオロフォスァゼンエラスト マーなどである。さらに、含フッ素エラストマーは有機 過酸化物架機を可能にするためポリマーの末端、若しく 20 は主領に専業又はヨウ素を含有しても良い。ポリマーの 末端へヨウ素を導入する方法としては、連鎖移動剤とし てヨウ素化合物を用いる方法(特公昭63-41928 号公報、特開昭60-221409号公報) が有効であ る。また、主領への臭素、ヨウ素の導入は臭素やヨウ素 を含む架構成モノマーを用いることが知られている。

【0006】本発明の含フッ素エラストマーの具体例と しては、イー・アイ・デュポン・デ・ニモアス・アンド ・カンパニー製「パイトンGF」、「パイトンVTR-59271, MYTYGLTI, MYTYGFL などに用いられている。しかしながら、パーオキサイド 30 丁:、ミネソタ・マイニング・アンド・マニュファクチ ュアリング・カンパニー繋「フローレルFLS-269 0」、モンテヂソン・エス・ピイ・エイ製「テクノフロ ンP2」、「テクノフロンP40」、ダイキン工業株式 会計器「ダイエルG-8011、「ダイエルG-90 11. [4/ING-9021. [4/ING-91 2]、「ダイエルG-1001」、「アイベルーF」、 旭硝子株式会社製「アフラス150」、「アフラス20 0」、旭化成工業株式会社製「ミラフロンFR-614 0), 「ミラフロンFR-6340」, 「ミラフロンF R-6150], [3970>FR-6350], [3 ラフロンFR-63601 などが挙げられる。

【0007】(b)成分の有機過酸化物は、加磷条件下 でパーオキサイドラジカルを発生する有機過酸化物が用 いられ、例えば1、1-ビス(tert-ブチルパーオ キシ) -3, 5, 5-トリメチルシクロヘキサン、1, 1-ビス (tert-ブチルバーオキシ) シクロヘキサ ン、2、2 - ピス (tert-プチルパーオキシ) オク タン、nープチル4、4ーピス(tertープチルバー オキシ) パレラート、2、2-ビス (tert-ブチル の知見に基づいて本発明を完成するに至った。すなわ 50 パーオキシ) プタン、2,5-ジメチルヘキサン-2,

5-ジヒドロキシバーオキシド、ジーtert-ブチル パーオキシド、tert-プチルクミルバーオキシド、 ジクミルパーオキシド、α、α'-ビス(tert-ブ チルパーオキシ-m-イソプロビル) ペンゼン、2,5 -ジメチル-2, 5-ジ (tert-プチルパーオキ シ) ヘキサン、2、5-ジメチル-2、5-ジ (ter t-プチルパーオキシ) ヘキシン-3、ベンゾイルパー オキシド、tertープチルパーオキシベンゼン、2. 5-ジメチルー2, 5-ジ (ペンゾイルパーオキシ) へ キサン、tert-ブチルパーオキシマレイン酸、te 10 しくは0.2~5.0重量器である。本発明の(d)成 rtープチルーオキシイソプロビルカーポネイトなどが 挙げらる。本発明の含フッ素エラストマー知確組成物に おける有機過酸化物成分の配合割合は、通常 (a) 成分 100歳最薄に対して、0.05~5歳最報、好ましく は0.1~3歳景部である。

[0008] (c) 成分の多官能性共興機削は、例えば トリアリルシアヌレート、トリメタリルイソシアヌレー ト、トリアリルイソシアヌレート、トリアクリルホルマ ール、トリアリルトリメリチート、N. N'-m-フェ リルテレフタールアミド、トリス (ジアリルアミン) s-トリアジン、亜燐酸トリアリル、N. N-ジアリル アクリルアミドなどが挙げられる。本発明の含フッ変エ ラストマー知識組成物における名官修修共復機類の配合 割合は、通常(a)成分100重量部に対して、0.1 ~10重量部、好ましくは0.2~6重量部である。 【0009】 (d) 成分は、1又は2個のtert-ブ チル基を持つヒドロキシフェニル基を1分子中に1から 4個含むフェノール系酸化防止剤であり、例えばトリス (3. 5-ジーtert-ブチル-4-ヒドロキシベン 30 ジル) イソシアヌレート、1, 3, 5-トリメチルー 2, 4, 6-トリス (3, 5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキシベンジル) ベンゼン、ベンタエリスリチ ルーテトラキス (3- (3, 5-ジ-tert-プチル -4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート]、トリエ チレングリコールーピス [3-(3-tert-ブチル -5-メチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネー ト)、1、6 - ヘキサンジオールーピス (3 - (3、5) ージーtertープチルー4ーヒドロキシフェニル) プ ロピオネート), N, N-ヘキサンメチレンピス (3. 5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキシヒドロシン ナマミド), 3, 5-ジ-tert-プチル-4-ヒド ロキシベンジルフォスフォネートージエチルエステル、 ピス (3. 5-ジーtert-プチルー4-ヒドロキシ ペンジルホスホン酸エチル) カルシウム、N, N-ビス (3-(3, 5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキ シフェニル) プロピオニル) ヒドラジン、2、2-チオ -ジエチレンピス (3- (3. 5-ジ-tert-プチ ルー4-ヒドロキシフェニル) プロビオネート]、2.

-3. 5-9-tert-7fh7=11/)-1, 3, 5-トリアジン、オクタデシル-3-(3, 5-ジ-t ertープチルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネ ートなどが挙げられ、特に好ましいものはトリス(3, 5-ジーtert-プチルー4-ヒドロキシペンジル) イソシアヌレートである。さらに、これらを2種以上を 組み合わせても良い。本発明の含フッ素エラストマー加 磁組成物における (d) 成分の配合割合は、通常 (a) 成分100歳最盛に対して、0、1~10歳量館、好ま 分がこの範囲にあるのは、0、1歳最高未満では十分な 耐熱性向上が得られず、10重量認を超えると加硫物の 引張強さが大幅に低下するためである。

【0010】さらに本発明の含フッ案エラストマー加磁 組成物においては、必要に応じ、他の成分、例えばカー ポンプラック、オースチンプラック、グラファイト、シ リカ、クレー、ケイソウ土、タルク、ウォラストナイ ト、炭酸カルシウム、珪酸カルシウム、フッ化カルシウ ム、跡跡パリウム、スルホン化合物、蟻酸エステル、脂 ニレンピスマレイミド、ジアリルフタレート、テトラア 20 防アミン、高級脂肪酸エステル、脂肪酸カルシウム、脂 肪酸アマイド、低分子量ポリエチレン、シリコーンオイ ル、シリコーングリース、ステアリン酸、ステアリン酸 カルシウム、ステアリン酸マグネシウウム、ステアリン 験アルミニウム、ステアリン験亜鉛、チタンホワイト、 ペンガラなどの充填剤、加工助剤、可塑剤、着色剤等を 配合することができるし、受敵剤として、例えば酸化 鉛、亜燐酸第二鉛、酸化マグネシウム、酸化亜鉛、酸化 カルシウム、水酸化カルシウム、ハイドロタルサイト化 合物などを配合してもよい。また、本発明の主旨を逸脱 しない範囲であれば、従来公知の加隆剤や加強促進剤を 1額又は2種配合してもよい。

【8011】このようにして得られた会ツッ塞エラスト マー加磁組成物の加硫方法としては、例えば精放型練り ロール又は密閉式練りロール (パンパリーミキサー、加 圧式ニーダー等) で混雑後、型に入れ加圧して一次加硫 し、次いで二次加強する方法が挙げられる。一般に、一 次加硫の条件として温度120~200℃、時間1~1 80分、圧力20~150㎏/12の範囲が、二次加硫の 条件としては、 塩度120~250℃、 時間0~48時 40 間の範囲が採用される。また、他の加藤手段として、射 出又は押出しなどの予備成形をした後に加強する方法、 あるいはメチルエチルケトン、アセトンなどのケトン 種、エチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテ ル類などの1種又は2種以上を媒体とする溶液もしくは 分散液を調整し、これで紙、繊維、フィルム、シート、 板、チューブ、パイプ、タンク、大型容器その他の成形 品の表面上を被覆し加硫する方法などを用いることもで きる。

[0012]

4-ピス (n-オクチルチオ)-6-(4-ヒドロキシ 50 【実施例】 次に実施例により本発明をさらに詳細に説明

するが、本発明はこれらの例によってなんら限定される ものではない。なお、含フッ素エラストマー加硫銀成物 の物性は次に示す方法により求めた。

- (1) 加藤物の硬さ [JIS-A]、100%引張応力 、引張強さ、伸びはJIS-K6301に準じて制定
- (0013] (2) 圧縮水久ひずみはJIS-B240 1に規定された運動用のリングのP-24を使用し、2
- (3) 熱風加熱老化試験はJIS-K6301に準じて 温度230℃×168時間の条件で測定した。
- [0014]

した。

【実施例1】 フッ化ビニリデン単位/ヘキサフルオロブ ロベン単位/テトラフルオロエチレン単位から成り、架 構点となりうるヨウ素を含むフッ素含量が68度量%の 「ミラフロンFR-6359:100重量部を顕放型練 りロールに勢付け、CANCARB社解「サーマックス N-990:20重量部と協和化学工業株式会計製『キ ョーワマグ30」3重量部を練り込む。次ぎに、日本化 20 ペンジル)ペンゼン2.0重量部にする以外は実施例1 成株式会社製トリアリルイソシアヌレート「TAIC」 4 重量部、日本油脂株式会社製有機過酸化物「バーヘキ サ25B-40」3、75業量部を練り込んだ後、トリ ス(3.5-ジーtert-プチル-4-ヒドロキシベ ンジル) イソシアヌレート1. 0重量部を練り込み、そ の虫虫ー疫放散して熟成させた。

【0015】その後、英雄りを行ってから会談に入れ、 損害160℃でプレス加磁を10分間行いシート及び〇 リングに成形した。次いで金型から取り出し、温度18 させ各種試験を行った。このようにして得られた加硫成 形物の常盤物性、圧縮永久ひずみ、熟風加熱老化試験を 表1に示す。

[0016]

【実施例 2】 トリス (3, 5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート1. 0重量 部を2. 0 重量部にする以外は実施例1と同様にして各 撥試験を行った。結果を表1に示す。

[0017]

【実施例3】トリス (3. 5-ジーtert-プチルー 4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート1. 0意量 部を3.0重量部にする以外は実施例1と間様にして各 種試験を行った。結果を表1に示す。

[0018]

【実施例4】トリス (3, 5-ジ-tert-プチル~ 4~ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート1、0業量 部を5、0重量部にする以外は家施網1と開機にして各 類試験を行った、結果を売りに示す。

10 [0019]

【比較例 1】トリス (3. 5-ジ-tert-プチルー 4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート1. 0葉景 総を修用しない以外は実施網1と同様にして各種試験を 行った。 結果を表1に示す。

(00201

【実施例5】トリス (3.5-ジ-tert-プチルー 4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート1, 0 重量 部のかわりに1、3、5-トリメチル-2、4、6-ト リス (3, 5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキシ と同様にして各種試験を行った。結果を表2に示す。

100211

【実施例6】トリス (3、5-ジーtert-プチルー 4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート1.0重量 部のかわりにペンタエリスリチルーテトラキス (3~ (3. 5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキシフェ ニル)プロピオネート)2.0質量部にする以外は実施 領1と屋様にして各種試験を行った。結果を表2に示

0℃の空気循環式炉内で4時間加熱して二次加硫を完結 30 【0022】本発明のフェノール系酸化防止剤をパーオ キサイド加硫可能な含フッ楽エラストマーに配合した実 施領は、フェノール系融化防止剤を使用しない比較例よ り、熱風加熱老化試験における物性変化が小さく、かつ 高温における耐圧縮永久ひずみ件が大幅に改良されてお り、機会による契約占切断が起こり除くなっていること は明かである。

[0023]

[表1]

·	実施例 l	実施例 2	実施例	実施例	比較例
常整物性					
100%引張応力(kgf/cm³)	37	39	41	41	45
引張強さ(kgf/c m²)	237	238	223	218	240
伸び (%)	365	375	350	360	355
硬含[JIS A] (pis)	69 .	71 -	73	73	70 .
熱風加熱老化試験 230℃×168時間					
100%引强応力変化率(%)	-6	-3	-8	+3	-22
引張強さ変化率 (%)	-39	-35	-28	-23	-53
伸び変化率 (%)	+13	+13	914	+11	+20
硬さ変化 [JIS-A] (pts)	. <del>1</del> 2	÷i	G	-1	+3
圧縮永久ひずみ			٠.		
200℃×70時間(%)	30	30	30	29	39

[0024]

[表2]

	実施例	実施例 6
	36 223 415 72	31 218 450 72
熱風加熱老化試験 230℃×【68時間 1008引張応力変化率(%) 引張強さ変化率(%) 伸び変化率(%) 硬さ変化【JIS-AJ(pts)	0 -29 +9	+13 -34 -5 +3
<u>圧縮水久ひずみ</u> 200°C×70時間(%)	31	32

## [0025]

【発明の効果】本発明のパーオキサイド加酸可能な合フ ッ案エラストマー加酸組成物は、従来公知のパーオキサ イド加酸可能な合フッ案エラストマー加酸組成物の欠点 であった耐熱老化性と高温におけるシール特性が大幅に 改良されている。したがって、〇リング等のシール部品 として使用すれば、長期間にわたってシール性を保持す ることが可能となるため、製品寿命が大幅に長くなり工 葉的価値は極めて高い。